MEDICINE FOR PREVENTING/TREATING PERIPHERY BLOOD STREAM **DISORDER**

Publication number: JP11043436 (A) Publication date: 1999-02-16,

Inventor(s): TSUCHIYA TOSHIYÜKI: ITO SHINOBU: OGATA EIJI; ONISHI YUTAKA

SHOWA DENKO KK Applicant(s):

Classification:

A61K9/20; A61K31/665; A61P3/02; A61P3/08; A61P7/02; A61P9/00; A61P9/10; A61P25/04; A61P27/02; A61P29/00; A61P43/00; C07F9/09; C07F9/655; C07F9/655; A61K9/20; A61K31/665; A61P3/00; A61P7/00; A61P9/00; A61P25/00; A61P27/00; A61P29/00; A61P3/00; C07F9/00; (IPC1-7); C07F9/655; A61K31/665; A61K9/20; A61K31/665; C07F9/09; A61K31/665; international:

- European:

European: |Application number: JP19970200341 19970725 Priority number(s): JP19970200341 19970725

Abstract of JP 11043436 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject medicine having a good handling property, digestivity, and absorption, and stability, as well as an excellent action to periphery blood stream disorder, by including a tocopherol phosphate as an active ingredient. SOLUTION: This medicine is obtained by including preferably 99.5 wt.% or more a tocopherol phosphate preferably shown by formula I [R&It;1> -R&It;3> are each H or methyl; R is C16 H33 or C16 H27] and/or a salt thereof (e.g. alkali metal salt) as an active ingredient, and, for example, 3 wt.% or less P,P'-bis(tocopherol) diphosphate shown by formula II and/or a salt thereof. It is preferable to prepare the medicine in tablet, pill, powder, liquid, and so on.; The medicine is effective to a disease or more selected from cold sense, cold, numbness, chilblain, fruit, shoulder discomfort, hemorrhoid, lumbago, and so on, which are caused by periphery blood stream disorder.

Data supplied from the esp@cenet database -- Worldwide

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平11-43436

(43)公開日 平成11年(1999)2月16日

(51) Int.Cl.4	識別記号	FI
A 6 1 K 31/665	ABN	A 6 1 K 31/665 A B N
	AAH	AAH .
	ABG	ABG
	ABL	ABL
	ABX	ABX
		審査請求 未請求 請求項の数7 OL (全 16 頁) 最終頁に続く
(21)出頭番号	特顧平9-200341	(71)出版人 000002004
		昭和電工株式会社
(22)出頭日	平成9年(1997)7月25日	東京都港区芝大門 1 丁目13番 9 号
		(72)発明者 土 風 敏 行
		千菜県千葉市緑区大野台1-1-1 昭和
		電工株式会社総合研究所内
		(72)発明者 伊 東 忍
		東京都港区芝大門一丁目13番9号 昭和近
	•	工株式会社内
		(72)発明者 小 方 英 二
		東京都港区芝大門一丁目13番9号 昭和電
		工株式会社内
		(74)代理人 弁理士 鈴木 俊一郎
		最終頁に絞く

(54) 【発明の名称】 末梢血旋障害予防・治療剤

(57)【要約】

[解決手段] トコフェロールリン酸エステルおよび/ま たはその塩(A)を有効成分として含有する末梢血流障 害予防・治療剤。上記トコフェロールリン酸エステル が、下記式 [I] で表されることが好ましい。 (化 I]

「式[1]中、R'~R'は、それぞれ独立にメチル基ま たは水奈原子を示し、RはC,,H,,またはC,,H,,を示 ・す。)

また、有効成分としての上記(A)中におけるP. P* ービストコフェロールジリン酸エステルおよび/または その塩の含有量が、3重量%以下であることが好まし

【効果】水溶性でかつ安定なトコフェロールリン酸エス

テル類を含有する末梢血流障害予防・治療剤である。

(特許請求の範囲)

【請求項1】トコフェロールリン酸エステルおよび/ま たはその塩を有効成分として含有することを特徴とする 末梢血流障害予防・治療剤。

【請求項2】有効成分としての上記トコフェロールリン 酸エステルおよび/またはその塩中のトコフェロールリ ン酸エステルが、下配式・11で表されるものであるこ とを特徴とする鯖水項」に記載の末梢血流障害予防・治 療剤:

11:

[(11]

$$\begin{array}{c|c}
R^2 & R^1 \\
0 & R^3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & O & R^3
\end{array}$$

*(式[I]中、 $R'\sim R'$ は、それぞれ独立にメチル基ま たは水素原子を示し、RはC、H、またはC、H、/を示

(請求項3) 有効成分としての上型トコフェロールリン 酸エステルおよび/またはその塩中における。下記式 [II] で表されるP. P'-ピストコフェロールジリン 酸エステルおよび/またはその塩の含有量が3重量%以 下であることを特徴とする請求項1~2の何れかに記載 の末梢血流障害予防・治療剤:

[11]: ((t2)

(式 $\{\Pi\}$ 中、 $R^{\dagger}\sim R^{\dagger}$ は、それぞれ独立にメチル基ま たは水器原子を、Rは、C1.H1,またはC1.H1,を示 す。)。

【請求項4】 上記式 [1] 中、R'~R'が、何れもメチ ル基である請求項2~3の何れかに記載の末梢血流障害 于防·治度剂。

【請求項5】上記塩が、アルカリ金属塩である請求項1 ~4の何れかに記載の末梢血流障害于防・治療剤。 【請求項6】上記末梢血流障害予防・治療剤の剤型が、 錠剤、丸剤、散剤、液剤、懸濁剤、乳剤、顆粒剤、カブ セル剤、坐剤、注射剤、軟膏剤のうちの何れかである請 求項1~5の何れかに記載の末梢血流障害子防・治療 剂。

【請求項7】末梢血流障害によって惹起される症状が、 治感、治え性、痺れ、しもやけ、うちみ、疼痛、肩こ り、神経痛、くじき、痔、腰痛、リウマチ、ひび、間歇 性跛行症、動脈硬化症、静脈血栓症、血栓性静脈炎、糖 尿病性網膜症、凍癌、四肢治感症。あかぎれ、慢性動脈 閉塞症。レイノー病。パージャー病のうちから選択され る単一症状または2種以上の複合症状である精求項1~ 6の何れかに配載の末梢血流障害予防・治療剤。 【発明の詳細な説明】

[00001]

【発明の技術分野】本発明は末梢血流障害予防・治療剤 に関し、さらに詳しくは、水溶性でかつ安定なトコフェ 30 ロールリン酸エステル類を含有する末梢血流障害于防・ 治療剤に関する。

【発明の技術的背景】従来より、末梢血流障害に伴う冷 感、痺れ、疼痛等の自覚症状に対する治療剤としては、 血管拡張作用と血小板凝集抑制作用を併せ持つ薬剤が使 用されている。

【0003】しかしながら、これらの薬剤の治療効果は 必ずしも満足できるものではなく、またこれらの薬剤 は、全身の血管に作用するため、頭痛、ほてり感等の副 40 作用が多く見られ、特に商齢者への使用に対しては安全 上問題があった。

【0004】近年、人口の高齢化により、末梢血流障害 による冷感、痺れ、疼痛等の症状を訴える患者が増加し ており、このような症状に対して障害部位の局所で十分 な治療効果を有し、全身への影響が少なく、且つ高齢者 に対しても安全性が高く、末梢血流障害によって惹起さ れる治感、痺れ、疼痛等の症状を治療しうる薬剤の開発 が切望されている。

【0005】ところで、トコフェロールは、ピタミンE 50 として一般によく知られておりピーナッツ油や大豆油等

の植物油に多く含まれている。ピタミンEすなわちトコ フェロールは抗不妊因子の解明を目指す過程で発見・研 究されてきたが、その中で最も興味がもたれたのはトコ フェロールの末梢血流循環促進作用であった。このトコ フェロールの末梢循環促進作用が注目され、現在ではト コフェロールは、医薬品として使用されている。

【0006】しかしながら、従来より上市されているト コフェロール類は、油脂やアセトン、エタノール等の有 機溶媒には溶解するものの水に難溶ないし不溶であり、 また粘性油状であるためにその取扱いは制約を受け、さ 10 化リンとトコフェロールとを反応させ、次いで脱保護す らに、空気中では光、熱、アルカリ等の作用により、容 易に酸化されてしまうという問題点がある。

【0007】また従来のトコフェロール類は水に対し難 密ないし不溶であるため、注射液等の液剤には容易に溶 解せず注射液には添加しにくいという問題点がある。ま た、従来のトコフェロール類は上記のように油溶性で粘 度が高く、このようなトコフェロール類を経□摂取する と、健康人では比較的良好に腸管より消化吸収されうる としても、老人や子供の場合、あるいは成人でも病気、 疲労及びストレス時等のように、通常の消化能力が低下 20 しているような場合においては、従来の油溶性トコフェ ロール類ではその消化吸収率が著しく低下することがあ り、このような年齢や不健全状態のヒトにおいては、従 来のトコフェロール類では、経口摂取には不向きである という問題点もある。

【0008】このため、近年では、ヒトの年齢や健康状 態等によらず、良好に吸収しうるようにトコフェロール 類の水溶性を増大させる試みなどが盛んに検討されてい る。例えば、トコフェロール類の親水性を増大させる試 みとして、特公平07-037381号公報には、トコ 30 フェロール類のペミコハク酸エステルのアルカリ金属塩 を含有し、溶解補助剤および乳化剤を全く含まず、トコ フェロール類を高濃度で含有する水性乳化組成物が提案 されている。また、特開平06-87875号公報に は、トコフェロールリン酸エステルのグリセリン誘導体 (塩) が提案され、高い水溶性を示すとされる。また、 トコフェロールのニコチン酸エステル(例えば、特開昭 55-49074号公報)やトコフェロールの配搪体 (例えば、特開昭60~56994号公報) 等も提案さ れている.

【0009】しかしながら、上記公報記載の化台物は、 全て多段階にわたる台成反応を必要とするために、製造 が困難であり、コスト高になるという問題点がある。な お、比較的合成が簡便なトコフェロール語導体として、 トコフェロールのリン酸エステルのナトリウム塩が知ら れている【中川等、薬学雑誌、75、1332(199 5) : 特公昭37-1737号公银: 特公平03-325 5.8号公银: E. E. Zhukova等, Khim. -Fram. Zh., 17 (7), 840 (198 3).].

【0010】しかしながら、中川等は、薬学雑誌におい て、トコフェロールとオキシ三塩化サンとの反応から得 られるトコフェロールリン酸エステルの水溶液は 中性 にすると乳濁状となり、沈澱物を生じ、容易に水に溶解 しないと記載している [薬学雑誌、75 (11)、13 22 (1955)],

【0011】また、E、E、Zhukova等は、「K him. -Fram. Zh., 17 (7), 840 (1 983)、上において、保護基で置換されたオキシ三塩 ることにより、トコフェロールリン酸エステルが得られ ることを示しているが、低収率であり、エナトリウム塩 でないと、水に溶解しない旨記載している。すなわちp H I O以上の塩基性でないと水に溶解しない。

【0012】特に従来の台成方法により得られたトコフ ェロールリン酸エステル及びその塩類(これらを併せて 本明細書では、「トコフェロールリン酸エステル類」と も言う。)を医薬品に添加すると、溶解性、乳化分散安 定性などが悪いために一旦は可溶化できても経時的に製 剤中に不溶物が沈殿したり、乳化が破壊されたり、粘度 が変化するなどの現象が起こり、従来のトコフェロール リン酸エステル類を医薬品中で安定に保つことはできず 医薬品の品質を着しく低下させるという問題点があっ

【0013】 これらの問題点を解決するために従来で は、トンフェロールリン酸エステル領含有物に非イオン 界面活性剤などを添加しトコフェロールリン酸エステル 類を乳化して分散させる方法が、化粧品等には応用され ている(特願公平3-3255号公報)。 しかしなが ら、この方法を採用したとしても、医薬品や化粧品を含 めてトコフェロールリン酸エステル短含有製品の流通に

必要とされる長期間の安定性試験、及び40度の加速試 験などでは経時的に十分に安定な製剤を得ることはでき なかった。 【0014】特に医薬品の場合はヒトの健康に関わるも

のでありその目的・用途上、化粧品と異なり製品の品質 に厳密性が求められており、化粧品以上の安定性が求め られ、非イオン界面活性剤等は人体に有事な可能性もあ るためなるべく非イオン界面活性剤などの溶解助剤を使 40 用すること無しに溶解させうる方法が必要とされてい

【0015】このような状況に強み、本発明者等はトコ フェロールリン酸エステル及びその塩類に注目し、特に 界面活性剤等の添加剤を必要とせず、それ自体で水溶性 を保持させるべく鋭意研究した結果、上記した従来のト コフェロールリン酸エステルのアルカリ金属塩が中性付 近で乳濁あるいは沈凝するのは、下記の理由によること を見出した。

【0016】すなわち、トコフェロールとオキシ三ハロ 50 ゲン化リンをビリジン等の脱酸剤の存在下に反応させ、

次いで生成物中のリン・ハロゲン結合を加水分解する と、トコフェロールリン酸エステルのみならず、同時に 不純物のP、P゜ーピストコフェロールジリン酸エステ ルが副生してしまう。このP. P. -ビストコフェロー ルジリン酸エステルは、中性域の水溶液に対する溶解度 が低いため、このP、P' -ピストコフェロールジリン 酸エステルがある程度含まれた水溶液では、固体が析出 し、白濁、沈澱が生じてしまい、結果として、液状の医 薬品製剤中などではトコフェロールリン酸エステル類が 折出し、沈澱が生じてしまうことなどを見出した。

【0017】そして、中性域で安定なトコフェロールリ ン酸エステル類の製剤を得るためには、このトロフェロ、 ールリン酸エステル類中に含まれるP. P' -ビストコ フェロールジリン酸エステル類をできるだけ除去すれば よく、このようにすれば水に対して溶解可能なトコフェ ロールリン酸エステル類の製剤を得ることができること を見出した。

【0018】さらにこのようにP、P* ーピストコフェ ロールジリン酸エステル含有量が少なく、水溶性で安定 なトコフェロールリン酸エステル類について、その末梢 20 血流障害に対する薬効を調べたところ、極めて高い末梢 血流障害治療効果を有することなどを見出し本発明を完 成するに至った。

[00191

【発明の目的】本発明は、上記のような従来技術に伴う 問題点を解決しようとするものであって、結性の油状態 を示す従来のトコフェロール類と異なり水溶性薬効成分 を含有し、取扱いの利便性、消化吸収性、安定性が著し く改善され、ヒトに対してピタミンE活性を発現し、末 植血流障害に対して優れた薬効を有する医薬品を提供す 30 ることを目的としている。

【0020】また。本発明は、末梢面流障害によって惹 起される、冷感、痺れ、疼痛等の自覚症状を治療できる 医薬品を提供することを目的としている。

[0021]

[ft4] òя HO

【0026】(式[II]中、R'~R'は、それぞれ独立 にメチル基または水業原子を、Rは、C., H,,またはC ,. H., を示す。)

本発明の好ましい態様においては、上記式[+]中、R* ~R1が、何れもメチル基であることが望ましく。さら にはRがC, H,,であること(すなわち. α-トコフェ

*【発明の概要】本発明に係る末梢血流障害予防・治療剤 (末梢血流障害改善剤) は、トコフェロールリン酸エス テルおよび/またはその塩、好ましくは高純度のトコフ ェロールリン酸エステルおよび/またはその塩(高純度 トコフェロールリン酸エステル類)を有効成分として含 有することを特徴としている。

【0022】本発明の好ましい態様においては、上記高 純度トコフェロールリン酸エステル類中のトコフェロー ルリン酸エステルが、下記式 [1] で表されるものであ ることが望ましい。

[1]:

[0023]

[(£3]

【0024】(式[I]中、R'~R'は、それぞれ独立 にメチル基または水素原子を示し、RはC,,H,,または C,, H,, を示す。)。本発明においては、有効成分とし てのトコフェロールリン酸エステルおよび/またはその 塩は、下記式 [II] で表される不純物としてのP. P' - ビストコフェロールジリン酸エステルおよび/または その塩(P. P'ービストコフェロールジリン酸エステ ル類)の含有量が、通常、3重量%以下、好ましくは2 重量%以下、特に好ましくは0.5重量%以下であるこ とが望ましい。

[11]:

[0025]

. . . . [11]

明の好ましい態様においては、上記塩が、アルカリ金属 塩であることが望ましい。

【0027】 このような末梢血流障害予防・治療剤は、 粘性の油状態を示す従来のトコンェロール類と異なり水 溶性を示す高純度トコフェロールリン酸エステル類を有 効成分として含有しており、取扱いの利便性、消化吸収 ロールリン酸エステル類)が最も望ましい。また、本発 50 性、安定性が著しく改善されており、ヒトに対して末梢

血管拡張作用等のピタミンE活性を発現し、末梢血流障 害に対して優れた薬効を示す。

【0028】このような末梢血流障害予防・治療剤の剤 型としては、錠剤、丸剤、散剤、液剤、懸濁剤、乳剤、 顆粒剤、カプセル剤、坐剤、注射剤(液剤、壁鋼剤 等)、軟膏剤等が好ましい。

【0029】また、本発明の末梢血流障害予防・治療剤 は、末梢血流障害によって惹起される、冷感、冷え性、 痺れ、しもやけ、うちみ、疼痛、肩こり、神経痛. くじ き、痔、腰痛、リウマチ、ひび、間歇性跛行症、動脈硬 10 化症、静脈血栓症、血栓性静脈炎、糖尿病性稠膜症、凍 瘡、四肢冷感症、あかぎれ、慢性動脈閉塞症、レイノー 病、バージャー病のうちから選択される単一症状または 2種以上の複合症状に対する予防・治療剤として好適で ある。

[0030]

【発明の具体的説明】以下、本発明に係る末梢血流障害 子防・治療剤について具体的に説明する。

[末梢血流障害予防・治療剤] 本発明に係る末梢血流障 **書予防・治療剤 (末梢血流障害改善剤) は、トコフェロ 20** ールリン酸エステルおよび/またはその塩、好ましくは 高純度のトコフェロールリン酸エステルおよび/または その塩(高純度トコフェロールリン酸エステル類)を有 効成分として含有している。

【0031】このような有効成分としての高純度トコフ ェロールリン酸エステル類は、例えば後述する式[1] で表される、トコフェロールリン酸エステルおよび/ま たはその塩(i)を97重量%以上、好ましくは98重量 %以上、特に好ましくは99.5重量%以上の量で含有 し、例えば传述する式 [II] で表される。P. P' -ビ 30 るトコフェロールリン酸エステルとして、具体的には、 ストコフェロールジリン酸エステルおよび/またはその 塩(ii)(P, P'-ビストコフェロールジリン酸エステ ル類)の含有量が、少ないほど好ましく。3 重量%以 下、好ましくは2重量%以下、特に好ましくはり、5重 量%以下である。

【0032】トコフェロールリン酸エステル頻舎有物中 における、不純物であるこのP、P・- ピストコツェロ ールジリン酸エステル類の量が3重量%を超えると、p H5~9付近の水性溶媒に対する溶解性が低下し、トコ フェロールリン酸エステル短含有物の強制攪拌などによ 40 り一旦はP、P゛-ピストコフェロールジリン酸エステ ル類(ii)の乳化分散などをさせることができても経時的 に白濁、折出を生じ、広範囲の末梢血流障害予防・治療 剤に添加しにくくなる傾向がある。

【0033】本発明の好ましい態様においては、上記ト コフェロールリン酸エステルが、下記式 [1] で表され るものであることが望ましい。

(1):

[0034]

((£5]

{0035}式[1]中、R'~R'は、それぞれ独立に メチル基または水素原子を示し、RはC., H,, またはC ,, H,, を示す。このRがC,, H,, (トコフェロールタイ プ) てある場合、例えば式(r-1):

[0036] [[6]

【0037】で表され、RがC., H,, (トコトリエノー ルタイプ)である場合、例えば式(r-2):

[0038]

(ft7)

$$- \left(c_{H_2} c_{H_2} c_{H_3} c_{H_3} \right) - \left(c_{H_2} c_{H_2} c_{H_3} c_{H_3} \right) + \cdots + \left(r - 2 \right)$$

【0039】で表される。このような式[1]で表され 例えば、α-トコフェロール(R*、R*、R*~CH」) のリン酸エステル。B-トコフェロール (R1、R1-C H₁、R⁴=H) のリン酸エステル、アートコフェロール (R1, R1-CH, R1-H) のリン酸エステル、 8-トコフェロール (R*-CH₁、R*、R*-H) のリン酸 エステル、く2-トコフェロール (R*, R*-CH, R¹-H) のリン酸エステル。カートコフェロール (R1、R1=CH)、R1=H) のリン酢エステルの他 に、上記ロートコフェロール。Bートコフェロールのベ ンゾピラン構造(クロマン構造:

[0040]

(ft.8)

、【0041】)の〇原子に隣接する2位の炭器原子に結 50 台した長镇アルキル基か、それぞれ上記(アー2)に置

換された構造のよートコフェロールリン酸エステルお よびε-トコフェロールリン酸エステルが挙げられる。 【0012】トコトリエノールタイプのリン酸エステル としては、ロ、β、アー、δートコトリエノールのリン 酸エステル等が挙げられる。これらのトコフェロールリ ン酸エステル「I】のうちでも前記式「I】中のR'~R' が何れもメチル基であるもの(α-タイプ)が好まし く、さらにはRが(r-1) 式タイプ (トコフェロール タイプ) であるα-トコフェロールリン酸エステルが薬 効・水溶性に優れ、安全性などの点で望ましい。

【0043】また、このようなトコフェロールリン酸エ ステルの塩としては、薬理的に許容し得る塩であれば特 に限定されず、例えば、アルカリ金属塩(例:ナトリウ ム、カリウム、リチウム等の塩)、アルカリ土類金属塩 (例:カルシウム、マグネシウム等の塩)、アルミニウ ム塩、亜鉛塩、アンモニウム塩等が挙げられ、具体的に は、例えば、α-、β-、γ-、δ-トコフェロールのリン 酸エステルのアルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩、ア ルミニウム塩、亜鉛塩、アンモニウム塩;α-、β-、γ . δ-トコトリエノールのリン酸エステルのアルカリ金 20 酸エステルは、下記式 [II] で表される。 属塩、アルカリ土類金属塩、アルミニウム塩、亜鉛塩、 アンモニウム塩等が挙げられる。

【0044】これらのトコフェロールリン酸エステルの 塩のうちでは、薬効・水溶性に優安全性の点でトコフェ* *ロールリン酸エステル (特にa・トコフェロールリン酸 エステル)のアルカリ金属塩が好ましく、さらにはナト リウム塩、カリウム塩が好ましく、特にトコフェロール リン酸エステルのナトリウム塩が、水に対する溶解性が 高く安全性に優れるため好ましい。

1.0

【0045】また上記式 [1] で表されるトコフェロー ルリン酸エステルのアルカリ金属塩。アルカリ土質金属 塩等は、上記式「I」で表されるトコフェロールリン酸 エステルのうち酸性基を有する化合物に、医薬的に許容 される塩基性化合物を作用させることにより容易に上記 塩を形成させることができる。該塩基性化合物として は、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化 カルシウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素カリウム等を挙 げることができる。 なおこのようにして得られるトコフ ェロールリン酸エステル塩を含有する反応生成物から目 的物の上記トコフェロールリン酸エステル塩を単雜精製 するには、通常の分離手段を採用すればよく、このよう にすれば目的物を容易に単離精製できる。

【0046】上記P、P'ービストコフェロールジリン

[11]

[0047]

(ft9)

【0048】(式[II]中、R'~R'およびRは、それ それ前記式 [I] の場合と同様であり、R'~R'は、そ れそれ独立にメチル基または水器原子を示し、Rは、C 1. H,,またはC,, H,,を示す。)

【高純度トコフェロールリン酸エステル類の製造方法 このような高純度トコフェロールリン酸エステル組お上 ひその製造方法については、本願出願人が提出した先の 出願である平成5年(1995)10月17日出願の特願平7 40 -268798号明細點。平成5年(1995)11月14日 出陣の特願平7-319500号明細書あるいは平成6 年(1995)1 0月17日提出のPCT出願(国際公開日: 1997年4月24日, 国際公開番号: WO97/14 705号) 明細書において詳説したものを採用すること がてきる。

【0049】ずなわち、このような高純度トコフェロー ルリン酸エステル類は、(1)トコフェロールリン酸エス テル頬と、(ii)P、P'ーピストコフェロールジリン酸 エステル類との混合物を、酸性条件下で加水分解処理す so P. P'ーピストコフェロールジリン酸エステル類の分

ることにより、製造することができる。

【0050】また、上記高純度トコフェロールリン酸エ ステル類は、トコフェロールとオキシ三ハロゲン化リン とを反応させ、次いで酸性あるいは塩基性水溶液で処理 して、トコフェロールリン酸エステルおよびノまたはそ の塩(トコフェロールリン酸エステル類)を生成させ、 次いでこのトコフェロールリン酸エステル類(トコフェ ロールリン酸エステルおよび/またはその塩)の生成の 際に副性するP、P、-ピストコフェロールジリン酸エ ステル類 (P. P'- ピストコフェロールジリン酸エス テルおよび/またはその塩)を酸性条件下で加水分配 し、次いで、必要により、塩基性条件下(塩基性水溶 液)で中和または塩基性にすることにより、製造するこ とかできる。

【0051】なお、上配製法で得られた高純度トコンェ ロールリン酸エステル頻等の各種試料中に含まれる。 (i)トコフェロールリン酸エステル類あるいは、(ii)

析を行うに際しては、長頃アルキル基、特に好ましくは オクタデシル基が結合したポリ(メタ)クリレート系ゲ ルが充填された高速液体クロマトグラフ用カラムを用い ることが好ましい。しかもこのカラムを用いて分析を行 う場合、カラムの温度を38~42°Cに設定し、溶離液 としては0.04~0.06M(モル/リットル)の容 酸ナトリウムを含有する100/0.9~1.1(容儀 比)のメタノール/水を用い、かつ検出に際しては、紫 外可視分光器で検出して分析することが好ましい。

【0052】このような本発明の末橋血流障害予防・治 10 原剤中には、貼性の曲状態を示す従来のトコフェロール 知と異なり、上記の高純度トコフェロールリン酸エステル類が含有されているので、水溶性を示し、取扱いの刊 使性、消化吸収性、安定性が著しく改善され、ヒトに対して末橋血管拡張作用等のビタミンと活性を発現し、末橋血流障害に対して優れた薬効を有する。

【0053】 [末精血流障害予防・治療剤の剤形、製法、使用法(投与法)など]次に、本発明に係る末梢血流障害予防・治療剤の剤形、製法、使用法などについて設明する。

【0054】本発明に係る末梢血流障害予防・治療剤 (末梢循環改善剤)は、通常、一般的な医薬製剤の形態 で用いられる。医薬製剤としては、各種の製剤形態が治 度目的に応じて適宜選択でき、特に限定されないが、そ の代表的なものとして緩和、丸削、散剤、液剤、腫瘍 剤、乳剤、顆粒剤、カプセル剤、薬剤、注射剤(液剤、 壁綱剤等)、軟膏剤等が挙げられる。

【0055】上記各種創形の医薬製剤を調製する際には、通常製剤化に際して使用される様々の成分を配合でき、例えば、担体(賦形剤)、充填剤、増量剤、結合剤、付湿剤、崩壊剤、崩壊抑制剤、吸収促進剤、表面活性剤、滑沢剤等の希釈剤あるいは賦形剤などが用いられる

【0056】以下、各剤形の末梢血流障害于防・治療剤 調製時に使用される配台成分についてさらに詳説する。 <錠剤>例えば、錠剤タイプの医薬製剤を調製するに際 しては、例えば乳糖、白糖、塩化ナトリウム、ブドウ 糖、尿素、デンプン、炭酸カルシウム、カオリン、結品 セルロース、ケイ酸等の担体または賦形剤;水、エタノ ール、プロパノール、単シロップ、プドウ糖液、デンプ 40 ン液、ゼラチン溶液、カルボキシメチルセルロース、セ ラック、メチルセルロース、リン酸カリウム、ポリピニ ルビロリドン等の結合剤;乾燥デンプン。アルギン酸ナ トリウム、カンテン末、ラミナラン末、炭酸水器ナトリ ウム、炭酸カルシウム、ポリオキシエチレンソルビタン 脂肪酸エステル類。ラウリル硫酸ナトリウム、スアリン 酸モノクリセリド、デンプン、乳糖等の崩壊剤;白糖、 ステアリン、カカオパター、水素添加油等の崩壊抑制 剤:第4級アンモニウム塩基、ラウリル硫酸ナトリウム 等の吸収促進剤:グリセリン、デンプン等の保湿剤:デ 50 れていてもよい。

ンプン、乳頭、カオリン、ベントナイト、コロイド状ケイ酸等の吸音剤:精製タルク、ステアリン酸塩、ホウ酸末、ポリエチレングリコール等の滑沢剤:等を使用できる。

12

【0057】さらに、このような錠剤には、必要に応じ 遊客の剤皮(包皮)が設けられていてもよく、剤皮付き 錠剤としては、例えば値衣錠、ゼラチン核包錠、脂溶皮 賃、フィルムコーティング錠あるいは二重锭、多層錠等 が挙げられる。

(九剤>例えば、丸剤タイプの医薬製剤を調製する際には、ブドウ糖、乳糖、デンブン、カカオ脂、硬化植物油、カオリン、タルク等の担体または賦形剤;アラビアゴム末、トラガント末、ゼラチン、エタノール等の結合剤;ラミナラン、カンテン等の崩壊剤;等を使用できる。

<座剤>生剤タイプの医薬製剤を調製する際には、ポリエチレングリコール、カカオ脂、高級アルコール、商扱アルコール、商扱アルコールでは、ゼラチン、半合成グリセライド等の担体または風形剤を使用できる。

0 ベカブセル剤>カブセル剤タイプの医薬製剤を調製する 熱には、上記例示したような各種の担体、硬質ゼラチン カブセル、軟質カブセル等が用いられ、これらを用いて 常法に従い、例えば、高純度トコフェロールリン酸エス テル類を、上記例示したような各種の担体と混合して硬 関ゼラチンカブセル、軟質カブセル等に充填することに よりカブセル剤を調製できる。

<注射剤>注射剤には、例えば、液剤、乳剤、匙剤剤等 のタイプがあるが、このような様々のタイプの注射剤は 投質され、かつ血液と等張(isotonic)であることが好

30 ましい。このように血液の浸透圧と等しい浸透圧 (等 限)の注射液を調算する際には、希釈剤として、例え は、水、エチルアルコール、マクロゴール、プロビレン グリコール、エトキシ化イソステアリルアルコール、ポ リオキシ化イソステアリルアルコール、ポリオキシエチ レンソルビタン脂肪酸エステル損等を使用できる。 【0058】なお、このように等保性の溶液を調料する。

限には、食用、プトウ値、グリセリン等を用いてもよい。またこのような注射液には、通常医薬製剤に配合されるような溶解補助剤、短衝剤、無痛化剤等が添加されてもよい。

ベベースト、クリームおよびゲル状物>ベースト、クリームおよびゲル状タイプの末梢血流障害予防・治療剤を 調製する際には、希保剤として、例えば白色ワセリン、パラフィン、グリセリン、セルロース誘導体、ポリエチレングリコール、シリコン、ベントナイト等を使用できる。

【0059】 本発明に係る上記種でのクイブの末橋血流 障害予防・治療剤には、さらに、必要に応じて着色剤。 保存剤、番料、風味剤、甘味剤等や他の医薬品が含有さ わていてもよい。

【0060】本発明に係る末梢血流障害予防・治療剤中 に含有されるトコフェロールリン酸エステル類の含有量 としては、特に限定されず広範囲に適宜選択されるが、 医薬製剤中に通常、1~70重量%、好ましくは1~3 0.抵債%とすることが効ましい。

【0061】<投与方法等>上配医薬製剤の投与方法に は特に制限がなく、各種製剤形態、患者の年齢、性別そ の他の条件、疾患の程度等に応じて適宜決定される。 【0062】例えば、錠剤、丸剤、液剤、懸濁剤、乳 剤、顆粒剤およびカプセル剤は、経口投与される。注射 10 剤は、単独でまたはブドウ糖、アミノ酸等の通常の補液 と混合して静脈内投与され、さらに必要に応じて単独で 筋肉内、皮内、皮下もしくは腹腔内投与される。坐剤 は、直腸内投与される。

【0063】上記医薬製剤の投与量は、用法、患者の年 齢、性別その他の条件、疾患の程度等により適宜選択さ れるが、通常、有効成分である前記式「I」で示される トコフェロールリン酸エステル類の量が、1日当たり、 且つ体重1 kg 当たり、約0. 01~10 mg程度とな らず、1錠中、1カプセル中など、1投与単位中には、 有効成分(トコフェロールリン酸エステル類 [I]) が 0. 1~200mgの量で含有されていることが好まし

【0064】本発明に係る末梢血流障害予防・治療剤 は、末梢血流障害によって惹起される全ての症状に効果 があり。特に毛細血管の血流透過性低下を抑制し、血管 の抵抗性を増強し、血行を促進する作用がある。

【0065】本発明に係る末梢血流障害予防・治療剤を 用いることにより特に効果が認められる症状としては、 それぞれ末梢血流障害によって惹起された冷感、冷え 性、痺れ、しもやけ、うちみ、疼痛、肩こり、神経痛、 くじき、庤、腰痛、リウマチ、ひび、間歇性跛行症、動 脈硬化症、静脈血栓症、血栓性静脈炎、糖尿病性網膜 症、凍癌、四肢冷感症、あかぎれ、慢性動脈閉塞症、レ イノー病、バージャー病等が挙げられる。本発明に係る 末摘血流障害予防・治療剤は これら諸症状のうちの単 一扉状に対しても、また、2種以上の複台扉状等に対し ても善効がある。

[0066]なお。従来のトンフェロール知は、油溶性 40 で枯度が高い。このため、従来のトコフェロール類は、 健康人に経口投与する場合には、比較的良好に腸管より 消化吸収されるるが、病人、老人、子供の場合や、成人 であっても疲労及びストレス時等のように通常の消化能 力が低下している場合においては、従来のトコフェロー ル類では その消化吸収率が落しく低下してしまい 末 **植血流障害に対して十分な治療効果を発揮させることが**

【0067】これに対して、本発明に係る実積血流障害 于防・治療剤には、水溶性に優れた高純度トコフェロー SO 剤を製造した。(以下「高純度 d l - σ - トコフェロ-

ルリン酸エステル類が有効成分として含有されており、 このような医薬品は、水溶性のため消化吸収性がよく、 流動負しか食べれない病人であっても容易に摂取でき、 かつ栄養吸収能力の低下した状態においてもビタミンE 活性物質を高効率で吸収でき、末梢血流障害に対し極め て大きな治療効果を発揮できることが確認されている。 [0068]

(発明の効果) 本発明に係る末梢血流障害予防・治療剤 (末梢循環改善剤) には、粘性の油状態を示す従来のト コフェロール類と異なり、水溶性を示す高純度トコフェ ロールリン酸エステル類が有効成分として含有されてお り、従来品に比して取扱いの利便性、消化吸収性、安定 性が著しく改善され、ヒトに対してビタミンE活性を発 現し、末梢血管拡張作用を有しており、末梢血流障害に 対して優れた予防・治療効果を有する。

【0069】本発明に係る末梢血流障害予防・治療剤に は 薬効 (有効) 成分としてこのように水溶性に優れた 高純度トコフェロールリン酸エステル類が含有されてお り、高純度トコフェロールリン酸エステル類が含有され るように設定することが好ましい。また、製剤形態によ 20 たこの末梢血流障害予防・治療剤は、特に大腿動脈血流 量を顕著に増加させるという優れた末梢循環改善作用を 示し、さらに作用が長時間持続するという優れた特長を も有している。

> 【0070】さらに、本発明に係る末梢血流障害予防・ 治療剤に含有される高純度トコフェロールリン酸エステ ル類 (トコフェロールリン酸エステル誘導体) は、上述 したように末梢血流障害改善作用に優れるのみならず、 **群性が低く、安全性に優れている。従って、この高純度** トコフェロールリン酸エステル類を含有する本発明の末 30 梢血流障害子防・治療剤は、優れた末梢循環改善剤とし て有用である。

【0071】なお、末梢血流障害は、種々の疾患および 老化によって惹起され、冷感、痺れ、疼痛等の自覚症状 を引き起こす。本発明に係る末梢血流障害予防・治療剤 は、このような末梢血流障害によって遊起される諸症状 の治療に有効であり、特に、末間歇性跛行症、動脈硬化 症、静脈血栓症、糖尿病性細膜症、凍瘡および四肢冷感 症等の治療および/または予防に効果的に用いることが できる.

[0072]

【実施例】以下に参考例、実施例、薬理試験結果および 製剤例を挙げて本発明をさらに具体的に説明するが、本 発明はこれらの例に何等制限されるものではない。

【0073】また、以下の例において、「%」は、特に その趣旨に反しない限り、「重量%」の意味で用いる。 [0074]

【末梢血流障害予防・治療剤の調製例】表1に示す組成 の $d \mid - \sigma - 1$ フェロールリン酸エステル類の配合 物」を使用して、表2に示す本発明の末梢血流障害改善

ルリン酸エステル」を「T-P」とも記す。) <高純度 d 1 - α - トコフェロールリン酸エステル(T -P) >以下の例で用いる「高純度d I - α - トコフェ ロールリン酸エステル」は、d I - α - トコフェロール リン酸エステル(i)とP、P' - ピストコフェロールジ リン酸エステル(ii)を含有しており、dl-α-トコフ* *ェロールリン酸エステル(i)の含有量が88.5重量% であり、P. P'-ビストコフェロールジリン酸エステ ル(ii)の含有量が1.5重量%以下である。 [0075]

16

【表1】

受利政制列に用いた有效成分としての dl-a・トコフェロールリン使エステル型の種類と配合剤合(%)							
处方例No.	,	2	3	4	5	6	7
T-Pナトリウム T-Pカリウム T-Pマグネシウム T-Pカルシウム T-Pフルミニウム T-Pフナトリウム T-Pナトリウム T-Pナトリウム	100	100	99	100	100	100	100

【0076】<注>表1中、例えばT-Pナトリウムは、 d l - α - トコフェロールリン酸エステル (T - P) の ナトリウム塩の意味である。

<錠剤>表2の処方に示すように、配合例番号1の錠剤 を以下のようにして製造した。

【0077】すなわち、配合例番号1の錠剤は、表1の 処方No. 1の成分を60重量%とヒドロキシメチルセ 30 【0080】 ルロース40重量%(合計100重量%)の量で良く混 台し、通常の打錠機を用いて、常法にて打錠し、本発明

の錠剤タイプの末梢血流障害改善剤を製造した。

- 【0078】配合例番号2~7の錠剤も、表1の処方N o. 1の成分に代えてそれぞれ対応する表1の処方N
- o. 2~7を用いた以外は、配合例番号1の錠剤と同様 にして製造した。
- 【0079】併せて扱2に示す。

【妻2】

18

配合例		成分(1	会計100重量%)	
# 号	t}*ロキジメテル tAロースの過度	有効成分の種類 と 配合過度		
1 .	4 0 煎量%	表 1 の処方 No. 1 (T-P1) 494)	6 0 雅雅%	
2	40重量%	表 1 の処方 No. 2 (T-Phy94)	60重量%	
3	40重量%	表 1 の 処方 No. 3 (T-Pナトリウム: L部) + (T-Pマナ* キシウム: 99部)	6.0 產量%	
4	40重量%	表 1 の処方 No. 4 (T-P##294)	60連重%	
5	40重量%	表 1 の処方No. 5 (T-P7*(=94)	60重量%	
6	40重量%	表 1 の処方No. 6 (T-P2;) 49k)	60萬量%	
7	40重量%	表 の処方No. 7 (T-Pナトリウムオリウム)	60塗量%	

【0081】<粉剤>表3の処方に示すように、配合例番号1の粉剤を以下のようにして製造した。すなわち、配合例番号1の粉剤は、表1の処方No、1の成分を60重%と、パラオキシ安息香酸フチル・クエン酸ナリウム・クエン酸-0、138:1、99(重量比)で混合した混合物40重量%(合計100重電%)の量で良く混合粉砕し、本発明の粉剤タイプの求値血流障害改善剤を製造した。

【0081】<約剤>表3の処方に示すように、配合例 番号1の粉剤を以下のようにして製造した。すなわち。 配合例番号1の粉剤は、表1の処方No、1の成分を6 30 0、2~7を用いた以外は、配合例番号1の粉剤と同様 0重量%と、パラオキシ安息香酸フチル:クエン酸ナト にして製造した。

[0083]併せて表3に示す。

[0084]

(表3)

<表 3>

配合例		战 分(合計100重量%)
番 号	n* ラオキシ安息香酸プ fh:ウエン酸ナトサウム:ウエ ン酸= 0.1:38:1.99	有効成分の種類	と配合濃度
1	40重量%	表 1 の処方No. 1 (T-Pf) 1794)	60重量%
2	40座量%	表 1 の処方No. 2 (T-Pカサウム)	60重量%
3	4 0 或量%	表 1 の処方No. 3 (T-Pナ}リウム:1部)+ (T-Pマナ゚ネシウム:99部)	60重量%
4	4 0 重量%	表 1 の処方No. 4 (T-Pカハシウム)	60重量%
5	4 0 版量%	表 1 の処方No. 5 (T-P7#ミニケル)	60重量%
6	4 0 重量%	表 I の処方No. 6 (T-P2fl194)	60重量%
7	4 0 重量%	表 I の処方No. 7 (T-Pサトリウムネリウム)	60重量%

【0085】<軟膏>次の処方に従い、常法により軟膏 タイプの本発明の末梢血流障害改善剤を製造した。(成 分台計:100重量%) スクワラン 10:0 ステアリン酸 10.0 プロビレングリコールモノステアレート 3. 0 ポリオキシエチレンセチルエーテル 1.0 プロピレングリコール 15.0 パラベン 0.2 T-Pナトリウム 5.0 残部 <注射液>表4の処方に従い、それぞれリンゲル液98

重量%と、それぞれ表1の処方No. 1 (配合例番号 1)、表1の処方No. 6 (配合例番号2)の「高純度トコフェロールリン酸エステル損」2 重量%(合計100重%)とからなる注射液タイプの末梢血流障害予妨40・治療剤を以下の方法で調製した。
【0086】すなわち、リングル液に以下の表4に示す
有効成分2 重量%を溶解した後、メンプランフィルターで除剤し常法でパイロジェン除去後、本発明の末梢血流障害改善剤の注射液を製造した。
【0087】

【表4】

22

<表 4>

配名	例	,	st. Э	
蓄	号	(有効成分の種類と	配合農産)合計:10()重量%
1		リンゲル液 98重量%	表 1 の処 方 No. 1 (T-Pナトリウム)	2重量%
2		リンゲル液 98重量%	表 1 の処方No. 6 (T-P2ナトサウム)	2 重量%

[0088]

【安定性試験】d 1 - α - トコフェロール(5%ツィー ン80で乳化)の1重量%水溶液と、d1-a-トコフ 20 ェロールリン酸エステルの塩類の1重量%水溶液のそれ ぞれについて安定性試験を行った。試験方法としては、 これらの水溶液をそれぞれ100日間、室温下(約20 °C) に保存して、各薬効成分であるd I - α - トコフェ ロールあるいは、d 1-α-トコフェロールリン酸エス* <麦 5>

- * テルの塩類残存率 (%) をHPLC法により測定し、そ の安定性を評価した。
- 【0089】結果を表5に示す。この表によれば、dl -α-トコフェロールリン酸エステルの塩類は塩の種類 によらず長期間安定であるが、d 1 - α - トコフェロー ルは経時的に分解されやすいことが分かる。

[0090]

【表5】

100日間後の残存率(%)	
dl-α-トコフェロールリン酸エステルM g塩 dl-α-トコフェロールリン酸エステルC a塩	9 9
dl-α-トコフェロールリン酸エステル K 塩 dl-α-トコフェロールリン酸エステル K 塩	9 8
dl-a-トコフェロール	7 2

 ${0001}(上記d1-\alpha-トコフェロール及びd1$ -α-トコフェロールリン酸エステル塩の()、 1 重量% 水溶液 (精製水使用)を100日間放置し、上記は1α-トコフェロールまたはd | -α-トコフェロールリ ン酸エステル塩の残存率をHPLC法で測定した。) [0092]

【実施例1a~1c}

(大腿動脈での血流増加試験)

した (肉1参照)。

【0093】すなわち、体重約15~30kgの雌雄雑 種成式をベントパルビタールナトリウム (30mg/k g i. v.)で麻酔し、700U/kgのヘパリンナ* トリウムを静脈内投与した。次に、頚動脈から導いた動 脈血を有大腿動脈へ往復ポンプを用いて灌流 (90m) /min)し、灌流回路と平行にstaringの空気抵抗装 置(ペンローズドレイン管)を設置して、灌流圧を10 <試験方法>大腿動脈定圧灌洗標本を以下のように作製 50 0mmHgにした。空気抵抗装置を通った血液は、左大 23 腿部脈より標本にもざした。栗駿中は、気管カニューレ を装着し、人工呼吸器(シナノ製作所 製)にて人工呼吸を行い、ベントバルビタールナトリウムを4ms/k g/hr、ヘバリンナトリウムを100U/kg/hrの量で静脈内持続投与し、麻酔ねよび抗血液凝固を維持した。動作を支配する大腿静脈血液量は、液流回路において磁逆血流計(日本光電製 MFV-2100)を用いて端逆血流計(日本光電製 MFV-2100)を用いて端逆し、記録は熱ベン式記録計(日本電気三栄製 RECTI-HOR128K)上に行った。 dl-a-トコフェロールリン酸エステルナトリウム塩、カリウム 10 塩または亜鉛塩(以下放験薬物という)を溶奴(精製水、塩酸、N、N・ジメチルホルムアミド)と混合する*

* ことにより注射液を調製し、これをさらに適宜命釈した 後、10~30μ1の容量を大腿動脈内へ投与した。 【0094】実験結果は、供試化台投与群の血流量から 対照群(溶媒のみを投与)の血流量を差し引いた値を血 流増加量(m1/分)として示した。

24

<結果>結果を表6に示す。

【0095】この表によれば、dl-α-トコフェロールリン酸エステルナトリウム塩、カリウム塩、または亜鉛塩の投与量に比例して血流量が増加したことから本発明の製剤が血流量増加に効果があることが確認された。 【0096】

(表6)

<表 6>

突 活 例	触整整物	投与量 (ng/kg)	血液增加量 (αl/sin)
1 a - 1		3	5. 3
1 b - 1	トコフェロールリン酸 エステルの N a 塩	1 0	8. 2
1 c - l		3 0	10.6
1 a - 2		. 3	4. 9
1 b - 2	トコフェロールリン酸 エステルの K 塩	1 0	8. 3
1 c - 2		3 0	9. 3
1 a - 3		3	5. 6
1 b - 3	トコフェロー ルリン酸 エステルの 2 n 塩	1 0	8. 0
1 c - 3		3 0	9. 8

[0097]

【血流增加試験例2a~2c.血流增加比較試験例2a 40 ~2b}

ベストレス印加なし> 8 週輪のKK-Ayマウス(末梢血流障害マウス)から4群(以下A群、B群、C群およびD群という)、8 週輪のKKマウス(無障害マウス)から1群(以下E群)を構成し、A群には蒸留水に溶解した被験薬物(10mg/kg)を、B群には蒸留水に溶解した被験薬物(30mg/kg)を、D群およびF群には蒸留水(10m1/kg)を毎日1回経円的に連続投与した。

【0098】投与10~】5週間後、マウスの腹腹腔内 0 にペントバルビタール40mg/kgを投与して麻酔し た。局所血流量の測定は、ペントバルビタール麻酔下で マウスの尾根部より約3cmの部位にて、レーザードプ ラー血流計を用いて行った。

(結果) 結果を表7に示す。

【0099】この表によれば、自然発症の末梢血流障害 マウスの局所血流量は、トコンェロールリン酸エステル ナトリウム塩、カリウム塩、または亜鉛塩(被験薬物) を含有する末梢血流障害予防・治療剤により改善された ことが分かる。

50 {0100}

26

艾映	群	でかえの 種 類	被映蒸物	役与量 ng/kg	相对血流量 (PU)
試験例2a	A - 1	KK-Ay		3	10.0 ± 3.2
26	B - 1	KK-Ay	1-37±0-397酸137#N a 塩	1 0	12.3±3.2
. 2c	C - 1	XK-Ay		3 0	17.5 ± 2.1
試験例2a	A - 2	KK - Ay		3	9.5 ± 2.0
2 b	B - 2	KK-Ay	1-37±0-1197敌1375K塩	1 0	9.9±5.3
2 c	C - 2	KK-Ay		3 0	14.6±3.9
試験例2a	A - 3	IK-Ay	·	3	10.6±4.0
26	B - 3 ·	XK-Ay	トコフェローカリン酸にステル2 n塩	1 0	13.0 ± 2.3
2c _	C - 3	EK-Ay		3 0	16. I ± 3. 8
比較例2c	C - 4	XX - Ay	トコフェロール酢酸エステルNa塩	3 0	10.3 ± 3.8
試験例2a	D	IK-Ay			9. 3 ± 2. 6
25	E	KE			19.5 ± 2.2

[0101]

【血流增加試験例3a~3b.血流增加比較試験例3a ~3 cl

25

<ストレス付加>上記例と同じく8週齡のKK-Ayマ ウス (末梢血流障害マウス) から4群(以下A群、B 群、C群およびD群という)、8週齢のKKマウス(無 障害マウス)から1群(以下E群)を構成し、A群には 蒸留水に5%フィーン80により乳化溶解(分散)した d $1 - \alpha -$ トコフェロール酢酸エステルナトリウム(3 (10mg/kg)を、C群には蒸留水に溶解した披験 薬物(30mg/kg)を、D群およびE群には蒸留水 (10ml/kg)を毎日1回経口的に連続投与した 後、5分間水中で強制的に泳がせストレスを付加させ

【0102】投与10~15週間後、マウスの腹腔内に ベントバルビタール40mg/kgを投与して麻酔し た。局所而流量の測定は、ペントバルビタール麻酔下で マウスの尾根部より約3 c mの部位にて、レーザードブ ラー血流計を用いて行った。

<結果>結果を表8に示す。

【0103】この表によれば、自然発症の末梢血流障害 マウスの局所血流量は、被験薬物(高純度トコフェロー ルリン酸エステルナトリウム塩、カリウム塩、または亜 Omg/kg)を、B群には蒸留水に溶解した披験薬物 40 鈴塩)を含有する本発明の末梢血流障害予防・治療剤に より改善されたがdl-α-トコフェロール酢酸エステ ルナトリウム塩投与区ではほとんど効果はなかったごと が分かる。

[0104]

{表8]

試験番号	E	7710 10 A	被映系符	投与量 ng/kg	相对应改量 (PU)
武験例2a	A - 1	II-Ay		3	8.6=1.3
26	B - 1	II-Ay	}27:0->17龄127*N a 塩	,10	10.5 = 2.0
2 c	C - 1	EE-Ay		3 0	15.6=1.4
試験例2a	A - 2	II-Ay		3	7. 9 = 2. 0
2 b	B - 2	IK-Ay	}37±0-#17散117#K塩	1 0	10.5 = 2.9
2c	C - 2	II-Ay		3 0	16. 1 = 5. 7
試験例2a	A - 3	II-Ay		3	8. 6 = 3. 4
26	B - 3	II-Ay	}37g0-897酸13f62 n 塩	1 0	11.6 ± 2.1
2 c	C - 3	XX-Ay		3 0	15.6 = 4.3
比較例2c	C - 4	II-Ay	}37±0-4酢酸±1テ5N a 塩	3 0	8.4±1.8
試験例2a	D	II-Ay			7.9 ± 2.4
2 b	,E	££			17.1 ± 2.5

30 のブロック図である,

【図面の簡単な説明】 【図1】図1は、実施例で用いた大腿動脈定圧液流標本

(図1)

フロントペー	ジの続き						
(51) Int .C1.*		識別記号		FI			
A 6 1 K	31/665	ACB	•	A 6 1 K	31/605	ACB	
		ADL	•			ADL	
		ADP				ADP	
		AED			•	AED	
	9/20				9/20	В	
C 0 7 F	9/09	,		C 0 7 F	9/09	К	
// C07F	9/655				9,4655		

(72)発明者 大 西 豊 神奈川県川崎市川埼区扇町5 - 1 昭和電 工株式会社化学品研究所内

```
【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載
 【部門区分】第3部門第2区分
 【発行日】平成17年5月19日(2005.5.19)
 【公開番号】特開平11-43436
 【公開日】平成11年2月16日(1999.2.16)
 (出願番号) 特願平9-200341
 【国際特許分類第7版】
  A 6 1 K 31/665
        9/20
  A 6 1 K
  C 0 7.F
         9/09
// C07F
        9/655
(F I)
  A 6 1 K 31/665
              ABN
  A 6 1 K
        31/665
              AAH
        31/665
  A 6 1 K
              ABG
        31/665
  A 6 1 K
              ABL
  A 6 1 K
        31/665
              АВХ
        31/665
  A 6 1 K
              ACB
  A 6 1 K
        31/665
              ADL
        31/665
  A 6 1 K
              ADP
        31/665
  A 6 1 K
              AED
  A 6 1 K
        9/20
                  В
        9/09
  C 0 7 F
                  K
  C 0 7 F
        9/655
【手続補正書】
【提出日】平成16年7月12日(2004.7.12)
【手続補正1】
【補正対象普類名】明細普
【補正対象項目名】0013
【補正方法】变更
【補正の内容】
[0013]
 これらの問題点を解決するために従来では、トコフェロールリン酸エステル類含有物に
非イオン界面活性剤などを添加しトコフェロールリン酸ニステル類を乳化して分散させる
方法が、化粧品等には応用されている(<u>特公平</u>3-3255号公報)。しかしながら、こ
の方法を採用したとしても、医薬品や化粧品を含めてトコフェロールリン酸エステル類含
有製品の流通に必要とされる長期間の安定性試験、及び40度の加速試験などでは経時的
に十分に安定な製剤を得ることはできなかった。
【手続補正2】
【補正対象書類名】明細書
【補正対象項目名】 0 0 6 7
【補正方法】変更
【補正の内容】
 これに対して、本発明に係る末梢血流障害予防・治療剤には、水溶性に優れた高純度ト
コフェロールリン酸エステル類が有効成分として含有されており、このような医薬品は、
水溶性のため消化吸収性がよく、流動食しか食べられない病人であっても容易に摂取でき
```

、かつ栄養吸収能力の低下した状態においてもピクミンE活性物質を高効率で吸収でき、

末梢血流障害に対し極めて大きな治療効果を発揮できることが確認されている。

【手続補正3】

(補正対象書類名) 明細書

【補正対象項目名】0098

【補正方法】変更

【補正の内容】

[0098]

投与10~15週間後、マウスの腹腔内にベントバルビタール40mg/kgを投与し て麻酔した。局所血流量の測定は、ベントバルビクール麻酔下でマウスの尾根部より約3 cmの部位にて、レーザードプラー血流計を用いて行った。 (結果)

結果を表7に示す。

【手続補正4】

(補正対象書類名) 明細書

【補正対象項目名】 0 1 0 0

【補正方法】変更

【補正の内容】

[0100]

(表7)

			•	< 表 7 ン		
試験番号		群 マウスの 種類		被験契物	投与量 mg/kg	相対血流量 (PU)
試験例	2 a	A-1	KK Ay		3	10.0±3.2
	2ь	B-1	KK-Ay	トコフェロールリン設エステルNa堆	10	12.3+3.2
	. 2 c	C-1	KK-A y		3 0	17.5±2.1
試験例	2 a	A-2	KK-A y		3	9. 5±2. 0
	2 Ь	B-2	KK-A y	トコフェロールリン献エステルK塩	10	9. 9±5. 3
	2 c	C-2	KK-Ay		3 0	14.6±3.9
試験例	2 a	A-3	KK-Ay		3	10.6±4.0
	2 Ь	B-3	KK-Ay	トコフェロールリン酸エステル20塩	10	13.0±2.3
	2 c	C-3	KK-Ay		3 0	16.1±3.8
比較例	2 c	C-4	KK-Ay	トコフェビール酢酸エステルN。塩	30	10.3±3.8
比較例	2а	D	КК-Ау			9. 3±2. 6
_	2 ь	Е	KK .		i	19.5±2.2

【手続補止5】

【補正対象曹類名】明細書

【補正対象項目名】 0 1 0 1

【補正方法】変更

【補正の内容】

[0101]

【血流増加試験例3a~3b.血流増加比較試験例3a~3c】

<ストレス付加>

上記例と同じく8週齢のKK-Ayマウス(末梢血流障害マウス)から4群(以下A群 、B群、C群およびD群という)、8週齢のKKマウス (無障害マウス) から1群 (以下 E群)を構成し、A群には蒸留水に5%ツィーン80により乳化溶解(分散)した<u>被験薬</u> 物(3mg/kg)を、B群には蒸留水に溶解した被験薬物(10mg/kg)を、C群 には蒸留水に溶解した被験薬物(30mg/kg)を、D群およびE群には蒸留水(10

m 1 / k g) を毎日1回経口的に連続投与した後、5 分間水中で強制的に泳がせストレスを付加させた。 [手続補正6] 【補正対象専類名】明細費 【補正対象項目名】0 1 0 4 【補正の内容】 【0 1 0 4 】 【表 8 】

				<表8>		
試験番号		群 マウスの 種類		被映築物	投与员 ng/kg	相対血流量 (PU)
試験例	<u>3 a</u>	A-1	KK-A y		3	8. 6±1. 3
	<u>3</u> b	B-!	KK-Ay	トコフェロールリン酸エステルNa塩	10	10.5±2.0
	<u>3 c</u>	C-I	KK-Ay		30	15.6±1.4
試験例	3 a	A-2	KK-A y		3	7. 9±2. 0
	,3 þ	B-2	KK-A y	トコフェロールリン酸エステルK協	10	10.5±2.9
	<u>3 c</u>	C-2	KK-A y		3 0	16.1±5.7
試験例	<u>3 a</u>	A-3	KK-A y	•	3	8.6±3.4
	3 b	B-3	KK-A y	トコフェロールリン酸エステル2n塩	10	11.6 = 2.1
	3 c	C-3	KK-A y		30	15.6±4.3
比較例	3 с	C-4	KK-A y	トコフェロール酢原エステルNa塩	3 0	8. 4±1. 8
比較例	3 a	D	KK-A y			7. 9±2. 4
	3ъ	E	KK			17.1±2.5